	D, APPYRAN-6-ONE DERIVATIVE, ITS PRODUCTION AND USE
Patent Number:	JP2304080
Publication date:	1990-12-17
Inventor(s):	NAKAYAMA HAJIME; others: 05
Applicant(s):	TOYO PHARMA- KK; others: 01
Requested Patent:	☐ <u>JP2304080</u>
• •	JP19890123537 19890517
Priority Number(s):	
IPC Classification:	C07D311/80; A61K31/365
EC Classification:	
Equivalents:	
	Abstract
formula III (M is H, a EXAMPLE:6H-Diber USE:An aldose redu PREPARATION:A h alkyl, lower alkoxy of etherification, or a su	compound expressed by formula I [R1 to R8 are H, CI, lower alkyl, lower alkoxy, formula II or lkali metal or ammonium) and at least one among R1 to R8 is formula II or formula III]. hzo[b,d]pyran-6-one-3-sulfuric acid ester potassium salt. cing enzyme inhibitor capable of preventing and treating complication of diabetes mellitus. ydroxy-6H-dibenzo[b,d]pyran-6-one derivative expressed by formula IV (X1 to X8 are H, CI, lower of OH and at least one among X1 to X8 is OH) is subjected to sulfur esterification or glycolic acid ubstance subjected to the abovementioned esterification or etherification is reacted with a formula II or land at least one ammonium ion.
	Data supplied from the esp@cenet database - I2

平2-304080 ⑫公開特許公報(A)

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

③公開 平成2年(1990)12月17日

C 07 D 311/80 A 61 K 31/365

ADP

7375-4C 7475-4C

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全9頁)

4分発明の名称

6 H - ジベンゾ [b , d] ピランー 6 - オン誘導体,その製法及び

用途

頤 平1-123537 3)特

平1(1989)5月17日 29出。 願

ф Ш 明 者 @発

富山県砺波市千代799-47

明 者 石 @発

TF. 俊

富山県東砺波郡庄川町金屋4275番地の17

 \mathbf{H} 個発 明 者 上

裕

富山県砺波市神島3322番地の13

国:弘 4 井 @発 明 者 创出

富山県東砺波郡福野町二日町1700番地

東洋フアルマー株式会 頭

倉

富山県富山市安住町3番14号

社

ダイソー株式会社

大阪府大阪市西区江戸堀1丁目10番8号

勿出 願 人 個代 理 人 弁理士 門 多

最終頁に続く

1. 発明の名称

6H-ジベンゾ [b,d]ピラン- 6-オン誘導体, その製法及び用途

2. 特許請求の範囲

(1)式(I)

(但し、式中R1, R2, R3, R4, R5, Rs, Rr, Rsは水素原子、塩素原子、低級 アルキル基、低級アルコキシ基

又は式(Ⅱa, Ⅱb)

-0503 M

([a)

-OCH2 CO2 M

(ID)

(但し、式中Mは水素原子、アルカリ金属原子 又はアンモニウム基である) で表わされる基 であり、かつR1~R8の中、少なくとも1 つは式(IIa, IIb) のいずれかで表わされ

る基である)

で示される6川-ジベンゾ [b,d]ピランー 6-オン 誘導体。

(2)式(皿)

(但し、式中X1, X2, X3, X4, X5, X8. X7. X8 は水素原子、塩素原子、低級 アルキル基、低級アルコキシ基、又はヒドロキ シ基であり、かつX1~X8の中の少くとも1 つはヒドロキシ基である)

で示されるヒドロキシー6H-ジベンゾ [b,d]ピラ ンー 6-オン誘導体を硫酸エステル化。もしくは グリコール酸エーテル化を行うか、又は上記エス テル化もしくはエーテル化を行った物質にアルカ リ金麗イオンもしくはアンモニウムイオンを生ず る物質を作用させることを特徴とする上記式(Ⅰ) で示される6H-ジベンソ [b.d]ピラン- 6-オン

誘導体の製法。

(3)式(I)

(但し、式中R1・R2・R3・R4・R5・ R6・R7・R6は水素原子・塩素原子・低級 アルキル基・低級アルコキシ基

又は式(Ia, Ib)

-0S03 M

(∐a)

-OCH2 CO2 M

([b)

(但し、式中Mは水素原子、アルカリ金属原子 又はアンモニウム基である)で表わされる基 であり、かつ少なくともR₁ ~R₈ の中、1 つは式(Ⅱa、Ⅱb)のいずれかで表わされ る基である)

で示される6II-ジベンソ [b,d]ピラン- 6-オン 誘導体を有効成分として含有するアルドース選元 酵素阻害剤。

- 3 -

り、前述のごとき糖尿病合併症の予防や治療が可能である(R. G. ジュジルミッシュ等: ニューイングランド・ジャーナル・オブ・メディスン (New Eng. J. Med.), 308巻, 119~ 125頁 (1983): J. H. キノシタ等:メタボリズム (Metabolism), 28巻 (1), 462~ 469頁 (1979))。

(発明が解決しようとする課題)

本発明者らは、種々の化合物についてアルドース還元酵素阻害作用に関する研究を行った結果、特定の6H-ジベンゾ [b,d]ピランー 6-オン誘導体がアルドース還元阻害剤として有効であることを見出し本発明に到達した。

(課題を解決するための手段)

本発明はすなわち式(I)

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は医薬品として有用で新規な6H-ジベン ゾ [b,d]ピランー 6ーオン誘導体に関する。

〔従来の技術〕

食生活の欧米化に伴い近年糖尿病思者が激増し、その治療対策は急務である。糖尿病治療薬としては従来よりインシュリンや血糖降下剤が広く用いられているが、糖尿病は単なる糖代謝異常のみならず種々の合併症を随伴する疾患であるため、前記の薬物のみでは不十分である。

網膜症・白内障、神経障害、腎症等の糖尿病に 於ける各種合併症の成因として、グルコースの代 謝経路であるポリオール経路を介した細胞内ソル ピトールの蓄積が注目されている。このポリオー ル経路の第一段階であるアルドース・ポリオール 間の変換を触媒する酵素をアルドース遠元酵素と いい、この酵素がポリオール経路の律速酵素と考 えられている。このアルドース遠元酵素を阻害し、 ソルビトールの産生や蓄積を低下させることによ

- 4 -

R₆ , R₇ , R₈ は水素原子, 塩素原子, 低級 アルキル基, 低級アルコキシ基

又は式(Ia, Ib)

-0503 M

(Ha)

- O C H 2 C O 2 M

([b)

(但し、式中Mは水素原子、アルカリ金属原子 又はアンモニウム基である)で表わされる基 であり、かつ $R_1 \sim R_8$ の中、少なくとも 1つは式(II a、II b) のいずれかで表わされ る基である)

で示される6IIージベンソ [b,d]ピランー 6…オン 誘導体とその製法及び用途である。上記式(I) 化合物は新規化合物であり次のようにして製造す ることができる。すなわち

式(Ⅱ)

(但し、式中X1, X2, X3, X4, X5,

(但し、式中R1, R2, R3, R4, R5,

 X_8 , X_7 , X_8 は水素原子,塩素原子,低級 アルキル基,低級アルコキシ基,又はヒドロキシ基であり、かつ X_1 \sim X_8 の中の少くとも 1 つはヒドロキシ基である)

で示されるヒドロキシー6Hージベンソ [b,d]ピランー 6ーオン誘導体を硫酸エステル化、もしくはグリコール酸エーテル化を行うか、又は上記エステル化もしくはエーテル化を行った物質にアルカリ金属イオンもしくはアンモニウムイオンを作用することによって得られる。なお本明細磨において「低級」なる語は、この語が付された基の炭素原子数が 6個以下であることを意味する。

本発明化合物の原料となる式(II)の化合物は 天然成分として存在することもある。例えば3,4, 8,9,10-ペンタヒドロキシジベンゾ [b,d]ピラン - 6-オン、ウロリチンA及びB(Urolithin A,B)、オータムナリオール(Autum nariol)、 オータムナリニオール(Autum nariniol)、アル テリナリオール(Alterinariol)、アルテヌイゾ

- 7 -

グリコール酸エーテル化するには、通常の方法 で行われる。例えばアルカリとモノハロゲノ酢酸 エステルとを用いて反応したのち、加水分解する。

硫酸エステル化物,又はグリコール酸エーテル化物を鉱酸で叶 5付近に調整することにより、夫々遊離酸となり、これを無機塩塩をで 8付近に調整することにより、夫々無機塩塩基となる。これらはいずれも公知の方法,たとえば濃縮乾品での他の方法で単離し、再結晶等で精製することができる。ここで用いる鉱酸としては水酸化ナトできる。では、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化カリウム、(重)炭酸カリウム、(重)炭酸ナトリウム等の(重)炭酸アルカリ等がある。

化合物(I)中、硫酸エステルは中性、特に酸性溶液では加水分解を受け易いが、アルカリ性溶液中ではかなり安定である。またグリコール酸エーテルは酸性又はアルカリ性溶液中どちらでもかなり安定である。これらの塩類は一般に水溶性で

ール(Altenuisol)、ファシカリフェロール(fasciculiferol)等がある。またハートレイ(Hurtley)縮合反応により、(置換) - 2ープロモ安息香酸とレゾルシン、 2ーメチルレゾルシン、 4ークロルレゾルシン、オルシノール又はフロログルシン等のポリビドロキシベンゼンから合成することもできる(例えばL. Farkas, et, al.、Chem. Ber. 1974, 107, 3874-77)。またベンゾキノンカルボン酸メチルエステルとレゾルシンモノメチルエーテルとの環化による合成法も知られている(例えばP. Hueller, et. al., Helv. Chim. Acta. 1979, 62, 2833-40)。

式(皿)化合物を硫酸エステル化するには、通常の硫酸化試薬、例えばクロルスルホン酸、塩化スルフリル、三酸化硫黄トリメチルアミン錯体. スルファミン酸、ピロ硫酸アルカリ等が用いられる

硫酸エステル化を円滑に進行させるには、ピリジン、ジメチルアニリン、トリエチルアミン等の第3アミンの存在が好ましい。

- 8 -

あり、メタノールにもかなり溶解する性質がある。 また本発明は式(I)で示される化合物を含有 する医薬品をも含む。このような医薬は通常用い られるキャリアーを用い、常法にしたがって錠剤、 カプセル剤、注射剤、散剤、丸剤、顆粒剤、坐剤、 点限剤等に使用してもよい。

本発明にかかわる式(I)で示される化合物及びその出発物質である式(II)で示される化合物を例示すると次のごとくである。

第 1 發

ヒドロキシー6H-ジベンゾ [b, d] ピラン-6-オン誘導体

式(II)化合物

		式(四) 化	合	物質	换	X		収率	品 組	[Rcm⁻¹
No	Х1	X 2	Хз	X 4	Хs	X 6	X ₁	Χŧ	(%)	(°C)	אר אפע 60
A	Н	Н	ОН	Н	Н	Н	Н	Н	61	234~236 1)	3300 , 1700
В	ме	н	он	н	н	н	н	Н	21.2	> 300 1)	3372 , 1698
c	он	н	он	н	н	н	н.	н	-	294~300 ²⁾	3300 . 1670
0	н	н	он	н	н	ОМе	ОМе	н	27.6	> 300	3268 , 1969
Ε	ме	Н	ОН	Н	Н	ОМе	Оме	н	29. 1	281~281.5	3192 , 1676
F	н	Н	он	н	H	ОМе	ОМе	н	22.4	239~240	3228 , 1676
G	н	CI.	он	н	н	ОМе	ОМе	н	21.4	> 300 3)	3276 , 1712
н	ОН	н	он	н	Н	ОМе	оме	н	44.1	> 300	3332 , 1682
1	Н	н	он	н	н	ОМе	Оме	ОМе	12.8	253~254	3372 , 1704
J	Н	н	он	Н	Н	ОМе	оме	ОМе	11, 4	236~237	3360 , 1698
к	ОН	H	он	н	н	ОМе	ОМв	ОМС	11.8	237~238	3356 , 1708

- 1) J.P. Devlin, Can. J. Chem. 53, 343 9(1975); A 234~ 236°C B 290~ 294°C
- 2) B. V. Rao. et al., J. Indian Chem. Soc., 57, 837 -- 40(1980); C 294~ 302°C
- 3) W. Hayer, e al., Chem. Ber., 91, 1536 41(1958); [256~ 258°C

- 11 -

第 2 表

6H-ジベンゾ(b, d)ピラン-6-オン誘導体

式(I)化合物

		式 (I) 化	合物	tet.	换整		
No	R ₁	R ₂	R:	R4	R s	Ra	R ₇	R۵
1	Н	Н	0801 K	Н	Н	Н	Н	Н
2	Ме	н	0801 K	н	н	н	н	н
3	0803 K	н	0S01 K	н	н	н	н	н
4	OCH2 CO2 H	н	OCH2 CO2 H	. н	н	н	н	H
5	Н	н	0S03 K	н	Н	ОМе	ОМе	Н
6	н	н	0S01 Na	Н	н	Оме	Оме	Н
7	н	н	0S01 NH4	H	н	ОМе	Оме	Н
8	н	н	OCH2 CO2 H	Н	អ	Оме	оме	Н
9	Мө	н	0803 K	H	Н	ОМе	ОМе	н
10	ме	н	OCH2 CO2 H	ме	Н	ОМе	OMe	Н
11	н	н	OCH2 CO2 H	н	н	ОМе	ОМе	н
12	н	CL	OCH2 CO2 H	н	• н	OMe	ОМе	н
13	oso, K	н	0S03 K	н	н	Оме	ОМе	Н
14	OSO3 Na	н	050; Na	н	14	OMe	ОМе	Н
15	OSO3 NH4	н	0S03 NH4	н	н	ОМе	ОМе	н
16	OCH2 CO2 H	н	OCH2 CO2 H	н	- н	ОМе	ОМе	н
17	н	Н	OCH2 CO2 H	н	н	ОМе	ОМе	ОМе
18	Н	H	0S03 K	Ме	н	ОМе	ОМе	Оме
19	OCH2 CO2 H	Н	OCH2 CO2 H	н	н	ОМе	OMe	ОМе

なお第1表、第2表においてメチル基はエチル 基、プロビル基、プチル基等と置換することができる。

次に実施例を挙げて本発明の化合物、その製造 法及びアルドース還元酵素阻害作用を詳しく説明 するが、本発明は下記実施例に限定されるもので はない。

実 施 例

(化合物(Ⅲ)の製造 … Hurtley法)

(圏換) - 2-プロモ安息香酸0.05モル、レゾルシン、2-メチルレゾルシン、4-クロルレゾルシン、オルシノール又はフロログリシン 0.1モル、及びN-NaOH 110㎡の混合物を撹拌加熱溶解し、10%CuSO 4 溶液 5㎡を加え 1~5時間退流した後、2N-HC 110㎡を加え、さらに30分間退流する。冷後沈澱を河取し順次水、1%NaHCO 3 溶液、水で洗浄し、エタノール又はDMFで再結晶し第1表A~Kに示される化合物を得た。

- 13 -

例 2 (第2表 No.1)

例1において使用したクロルスルボン酸の代りに粉末化したスルファミン酸 1.94g(0.02モル)を加え 3時間撹拌加熱湿流する。以後例1と同様に処理して白色結晶 1.48gを得た。得られた化合物のMP及び1Rは例1で得た化合物と一致した。例 3 (第2表 No.1)

例1において使用したクロルズルボン酸の代りにピロ硫酸カリウム5.10(0.02モル)を加え 100 で 5時間機拌する。滅圧機縮した残渣に過剰の硫酸パリウムを冷水に懸濁して加えた後、炭酸ガスを導入し、析出する沈澱を沪去し、沪液を減圧 濃縮する。これを例1と同様に処理して上記エステルのカリウム塩 1.37gを得た。この化合物のMP及び1尺は例1で得た化合物と一致した。例 4 (第2表 No.1)

例1において使用したクロルスルホン酸の代りに三酸化硫黄トリメチルアミン錯体3.1g(0.02モル)を加え室温で24時間攪拌する。反応液を例1と同様に処理することにより白色結晶 1.74gを得

(化合物(I)の製造)

例 1 (第2表 No.1)

水冷撹拌下クロルスルボン酸 2.33g (0.02モル)を無水ピリジン40㎡中に摘下し、 3ーヒドロキシー6Hージベンソ [b,d]ピランー 6ーオン (第1表 A) 2.12g (0.01モル)を加えた後、3時間撹拌加熱退流する。反応液を滅圧濃縮後少量のエチルアルコールを加えて冷却する。析出物を沪集後、沪集物を水に溶かしNーKOHでpH 8に調整した後、45℃以下で滅圧濃縮する。残渣を水ーエチルアルコールから再結晶して白色結晶の6Hージベンソ [b,d]ピランー 6ーオンー 3ー硫酸エステルカリウム塩 1.95gを得た (第2表 No.1)。

MP 284~ 286°C
IR ν co: 1740cm⁻¹

NMR (DMSO-ds)

7.20 (1H, dd)

7.30 (1H, d)

7.50~8.20 (3H, m)

8.40 (2H, dd)

- 14 -

た。得られた化合物のMP及びIRは例1で得た 化合物と一致じた。

例 5 (第2表 No.2)

例1において第1表A化合物を 3-ヒトロギシー 1-メチルー6H-ジベンソ [b, d]ピランー 6-オン(第1表B) 2.26g (0.01モル)に代えて反応させ、 1-メチルー6H-ジベンソ [b, d]ピランー 6-オンー 3-硫酸エステルカリウム塩(第2表 No.2) 2.00gを得た。

MP 297~ 298℃

IR アルウ: 1730cm-1

NMR (DMSO-dB)

2.80 (3H, S, -CH₃)

7:20 (2H, dd; aromaticH)

□ 7:50~8.4 (4H, m; ardmaticH)

例 6 (第2表 No.3)

例1において第1表A化合物を 1,3ージヒドローキシー6Hージベンソ [b,d]ピランー 6--オン (第1表C) 2,28g (0.01モル) 及びグロルスルホン酸 3.50g (0.03モル) に代えて反応させ、6Hージ

ベンゾ [b,d]ピランー 6-オン- 1,3-ジ硫酸エステルカリウム塩(第2表 No.3) 2.10gを得た。

MP 300℃以上

IR V co: 1720cm-1

NMR (DMSO-ds)

7.30 (2H, dd, aromaticH)

7.50~8.10 (2H, m, aromaticH)

8.30 (1H, dd, aromaticH)

9.20 (1H, dd, aromaticH)

例 7 (第2表 No.4)

1,3-ジヒドロキシー6H-ジベンソ [b,d]ピランー6-オン(第1表C) 2.28g(0.01モル).プロモ酢酸エチル5.00g(0.03モル)及びョウ化ナトリウム0.1gを無水エタノール65歳と金属ナトリウム 0.46g(0.02アトム)からつくったナトリウムエトキシド溶液に加え、6時間攪拌退流する。放命後、浐過し、៊液を濃縮して得られる残留物をエタノールから再結晶すると、式(I)化合物4のエチルエステルが得られた。

これを、10%アルコール性水酸化カリウム20減

- 17 -

えて反応させ、 8,9-ジメトキシー6H-ジベンゾ [b,d]ピラン- 6-オン- 3-硫酸エステルカリ ウム塩(第2表 No.5) 2.05gを得た。

MP 300℃以上

IR Vco: 1700cm-1

NMR (DMSO-ds)

3.90 (3H, S, O-CH₃)

4.00 (3H, S, O-CH₃)

7.10~8.30 (5H, m, aromaticH)

例 9 (第2表 No.6)

例8においてN-KOHの代りにN-NaOHを用いて同様に処理することにより白色結晶の8,9-ジメトキシー6H-ジベンゾ [b,d]ピランー6-オン-3-硫酸エステルナトリウム塩(第2表 No.6) 1.90gを得た。MP, IR, NMRは前例と同じである。

例10 (第2表 No.7)

例8においてN-KOHの代りに希アンモニア 水を用いて同様に処理することにより淡黄色結晶 の 8,9-ジメトキシ-6H-ジベンソ [b,d]ピラン と 1時間遠流した後、水40㎡を加え塩酸酸性とし 放冷する。析出した沈澱を炭酸水業ナトリウム水 溶液で抽出し、抽出液を塩酸酸性として放冷する。

ここで得られた沈殿をDMF-水から再結晶すると、 6-オキソー6||-ジベンソ [b,d]ピランー1,3-ジイルオキシージ酢酸(第2表 No.4)
1.50gが得られた。

MP 293~ 296°C

1R νco: 1750cm-1

NMR (DMSO-d6)

4.80 (2H, S, $-O-CH_2-CO$)

4.90 (214, S, $-O-CH_2-CO$)

6.60 (2H, S, aromaticH)

7.40~8.00 (2H, m, aromaticH)

8.20 (1H, dd, aromaticH)

9.20 (1H, dd, aromaticH)

例 8 (第2表 No.5)

例1において第1表A化合物を 3-ヒドロキシ

- 8,9-ジメトキシー6H-ジベンゾ [b,d]ピラン
- 6-オン(第1装D) 2.72g(0.01モル)に代

- 18 -

6-オン-3-硫酸エステルアンモニウム塩1.72g(第2表 No.7)を得た。1R,NMRは 前例と同様である。

例11 (第2表 No.8)

例 7 において第 1 表 C 化合物を 3-ヒドロキシ -- 8,9-ジメトキシー6H-ジベンゾ [b,d]ピラン -- 6-オン(第 1 表 D 化合物) 2.72g(0.01 でル)

,プロモ酢酸エチル 2.50g (0.015モル) , ヨウ 化ナトリウム 0.05g及び無水エタノール35配と金 属ナトリウム 0.23g (0.01アトム) からつくった ナトリウムエトキシド溶液に代えて反応させ、

8,9-ジメトキシー 6-オキソー6H-ジベンゾ [b,d]ピラン- 3-イルオキシ酢酸 (第2表 No.

8) 1.66gを得た。

MP .201~ 211℃

IR Vco: 1760, 1740cm-1

NMR (DMSO-ds)

3.90 (3H, S, O-CH₃)

4.00 (3H, S, O-CH₃)

4.80 (2H, S, O-CH₂-CO)

6.70~8.20 (5H, m, aromaticH) 例12 (第2表 No.9)

例1において第1表A化合物を 3-ヒドロキシー 8,9-ジメトキシー 1-メチルー6H-ジベンソ [b,d]ピランー 6-オン(第1表E) 3.10g (0.01モル)に代えて反応させ、 8,9-ジメトキシー 1-メチルー6H-ジベンソ [b,d]ピランー6-オンー 3-硫酸エステルカリウム塩(第2表 No.9) 2.25gを得た。

MP 271~ 273℃

IR Vco: 1700cm-1

NMR (DMSO-ds)

2.90 (3H, S, C-CH₃)

3.90 (3H, S, $O-CH_3$)

4.00 (3H, S, $O-CH_3$)

7.10 (2H, dd, aromaticH)

7.70 (2H, dd, aromaticH)

例13 (第2表 No.10)

例11において第1表D化合物を3-ヒドロキシ-8.9-ジメトキシ-1-メチルー6H-ジベン

- 21 -

y [b,d]ピランー 6-オン(第1表G) 3.28g (0.01モル)に代えて反応させ、 8.9-ジメトキシー 2-クロロー 6-オキソー6H-ジベンソ [b,d]ピランー 3-イルオキシ酢酸(第2表 No.12) 2.46gを得た。

MP 286~ 296℃

IR vco: 1744, 1716ch-1

例16 (第2表 No.13)

例6において第1表C化合物を 1,3-ジヒドロキシー 8,9-ジメトキシー6H-ジベンゾ [b,d]ピランー 6-オン(第1表日) 2.88g(0.01モル)に代えて反応させ、 8,9-ジメトキシー6H-ジベンゾ [b,d]ピランー 6-オンー 1,3-ジ硫酸エステルカリウム塩(第2表 No.13) 2.13gを得た。

MP 300℃以上

IR ν co: 1740cm⁻¹

NMR (DMSO-ds)

3.90 (3H, S, O-CH₃)

4.00 (3H, S, O-CH₃)

7.00~8.30 (4H, m, aromaticH).

ソ [b,d]ピランー 6-オン(第1表E) 3.10g (0.01モル)に代えて反応させ、8.9-ジメトキシー 1-メチルー 6-オキソー6H-ジベンソ [b,d]ピランー 3-イルオキシ酢酸(第2表 No.10) 1.85gを得た。

MP 221~ 231°C

IR νco: 1746, 1718cm-1

例 1 4 (第 2 表 No. 11)

例 1 1 において第 1 表 D 化合物を 3 ー ヒドロキシー 8,9ージメトキシー 4ーメチルー6Hージベンソ [b,d]ピランー 6ーオン (第 1 表 F) 3.10g (0.01モル)に代えて反応させ、8,9ージメトキシー 4ーメチルー 6ーオキソー6Hージベンソ [b,d]ピランー 3ーイルオキシ酢酸 (第 2 表 No.11) 1.35gを得た。

MP 267~ 272°C

IR νco: 1734, 1718cm⁻¹

例15 (第2表 No.12)

例 1 1 において第 1 表 D 化合物を 3 - ヒドロキ シー 8,9-ジメトキシー 2 - クロロー6H-ジベン

- 22 -

例17 (第2表 No. 14)

例 1 6 において N - K O H の代りに N - N a O H を使用し、同様に処理することにより白色結晶の 8,9-ジメトキシー6H-ジベンソ [b,d] ピランー 6-オンー 1,3-ジ硫酸エステルナトリウム塩(第2表 No.14) 2.11gを得た。MP, IR, NMR は前例と同じである。

例18 (第2表 No.15)

例16においてN-KOHの代りに希アンモニア水を使用し、他は例17と同様に処理することにより微淡黄色結晶の 8,9-ジメトキシー6H-ジベンソ [b,d]ピランー 6-オンー 1,3-ジ硫酸エステルアンモニウム塩(第2表 No.15) 1.85gを得た。MP、IR、NMRは前例と同じである。例19 (第2表 No.16)

例7において第1表C化合物を 1,3-ジェドロキシュ 8,9-ジメトキシー6H-ジベンソ [b,d]ピランー6-オン(第1表日) 2.88g(0.01モル) に代えて反応させ、6-オキソー8,9-ジメトキシー6H-ジベンソ [b,d]ピランー1,3-ジイルオ

キシージ酢酸 (第2表 No.16) 1.32gを得た。

MP 300℃以上

IR Vco: 1778, 1742cm-1

NMR (DMSO-dB)

3.90 (3H, S, O-CH₃)

4.00 (3H, S, O-CH₃)

4.80 (2H. S. $O-CH_2-CO$)

4.85 (2H, S, $O-CH_2-CO$)

 $6.5 \sim 8.7$ (4H, m, aromaticH)

例20 (第2表 No.17)

例 1 1 において第 1 表 D 化合物を 3-ヒドロキシ-8,9,10-トリメトキシー6H-ジベンソ [b,d]ピランー 6-オン (第 1 表 I 化合物) 3.02g (0.01モル)に代えて反応させ、8,9,10-トリメトキシー 6-オキソー6H-ジベンソ [b,d]ピランー 3-イルオキシ酢酸(第 2 表 No.17) 1.66gを得た。

MP 206~ 210℃

JR νco: 1750, 1718cm⁻¹

-25-

(アルドース還元酵素阻害作用)

7週齢のウィスター(Wistar)系雄性ラットを・エーテル麻酔下に犠殺し、直ちに水晶体を摘出した。

水晶体は 1.0mM 2-メルカプトエタノール及び 1.0mM NADP (酸化型nicotinamide adenine dinucleotide phosphate)を含む 100mMナトリウムーカリウムーリン酸緩衝液 (pH 6.8)にてホモジナイズした。ついで 12,000rpmで15分間遠心分離、その上清をアルドース還元酵素活性測定の検体とした。また以上の操作はすべて 4℃で行い検体は-80℃で保存した。

アルドース退元酵素の活性の測定はカドア (KADOA) らの方法(Biophysical Chemistry 8 (1978) 81-85参照)に準じて行った。すなわち補 酵素として 0.1mM NADPII(湿元型nicotinamide adenine dinucleotide phosphate)及び基質とし て 2.0mM DLーグリセルアルデヒドを含む 100mMナトリウムーカリウムーリン酸緩衝液 (pH 6.2) 970μ1 に、本発明化合物の各種濃度 例21 (第2表 No.18)

例 1 1 において第 1 表 D 化合物を 3 ー ビドロキシー 4 ー メチルー 8, 9, 10 ー トリメトキシー 6 H ー ジベンソ [b, d] ピランー 6 ー オン (第 1 表 J 化合物) 3.16g (0.01モル) に代えて反応させ、8, 9, 10 ー トリメトキシー 4 ー メチルー 6 ー オキソー 6 H ー ジベンソ [b, d] ピランー 3 ー イルオキシ酢酸 (第 2表 No.18) 1.82gを得た。

MP 224~ 231℃

IR Vco: 1754, 1734cm-1

例22 (第2表 No.19)

例7において第1表C化合物を 1,3-ジヒドロキシ-8,9,10-トリメトキシー6H-ジベンソ [b,d]ピラン-6-オン(第1表K)に代えて反応させ、8,9,10-トリメトキシー6-オキシー6-オキソー6H-ジベンソ [b,d]ピラン-1,3-ジイルオキシージ酢酸(第2表 No.19) 1.77gを得た。

MP 245~ 255℃

IR Vco: 1736, 1668cm-1

- 26 -

溶液を10μ I 添加し、ついで上記検体20μ I を加え、25℃で反応を行った。対照として基質のみを欠いたものを用い、340nmにおいて吸光度の減少を200秒間測定した。また、試料溶液を加える代りに溶媒のみを加えて、上記と同様に反応させ測定したものをコントロール値とした。吸光度の測定はUV-260(株式会社島津製作所製)を用いた。その結果、アルドース還元酵素に対する阻害活性は第3表に示したように50%阳害時のモル濃度2~100 (1×10-8M)が認められた。

式(I)	化合物 ·	50%阻害時のモル濃度(1 C 50)
支施 例	第2表No	(単位 1×10-8M)
Ø11~4	1	100.0
9 4 5	. 2	. 30.0
9 16	3	10.0
(9 1.7	4	40.0
<i>5</i> 4 8	5	20.0
6 9 9	6	21.0
9110	7	21,0
9 111	8	20.0
6112	9	4.0
6 913	10	10.4
<i>9</i> 114	11	· 10.0
69115	12	4.5
9 116	13	2.0
6917	14	2. 1
6 418	15.	2. 2
69119	16	10. 2
9 120	17	28.0
<i>6</i> 9121	, 18	10.2
#A22	19	30.0

(急性毒性)

上記各例で得られた6H-ジベンソ [b,d]ピラン - 6-オン誘導体試料の経口投与での急性試験を ウィスター (Wistar) 系ラットを用いて行ったと ころ、LD 50 はいずれも1g/kg以上であった。 (発明の効果)

以上の結果から明らかなように、本発明の6II-ジベンゾ [b,d]ピランー 6-オン誘導体はアルドース退元酵素阻害活性を有し、かつ安全性の高い糖尿病合併治療薬として有用である。

出願人 東洋ファルマー株式会社 ダイソー株式会社 代理人 弁理士 門多 透

- 29 -

- 30 -

第1頁の続き

 ⑩発 明 者 寺 島 恵 富山県富山市上富居92番地

 ⑩発 明 者 鈴 井 明 男 兵庫県尼崎市宮内町 2 - 42 - 302

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.